

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Echisol vet. 400 mg / ml, soluție injectabilă

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Pe ml:

Substanță activă:

Pentobarbital (sub formă de sare de sodiu) 362,9 mg
(Echivalent cu 400 mg pentobarbital de sodiu)

Excipienți:

Alcool benzilic (E1519) 20 mg
Patent Blue V (E131) 0,01 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.
Lichid limpede albastru.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini, pisici, rozătoare, iepuri, bovine, ovine, caprine, cabaline și nură.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Eutanasiere

4.3 Contraindicații

A nu se utiliza pentru anestezie.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

- Injectarea intravenoasă de pentobarbital are capacitatea de a provoca excitații în perioada de inducție la mai multe specii de animale de aceea trebuie efectuată o sedare adecvată dacă se consideră necesar de către medicul veterinar. Trebuie luate măsuri pentru a se evita administrarea perivasculară (de exemplu, prin utilizarea unui cateter intravenos).

- Calea de administrare intraperitoneală poate provoca o creștere a perioadei de apariție a acțiunii cu un risc crescut de excitare în perioada de inducție. Administrarea intraperitoneală trebuie să fie folosită numai în urma sedării adecvate. Trebuie luate măsuri pentru a se evita administrarea în splină sau organe / țesuturi, cu capacitate de absorbție redusă. Această cale de administrare este adecvată numai pentru animale mici.

- Injecția intracardiacă se folosește numai în cazul în care animalul este puternic sedat, inconștient sau anesteziat.

Pentru a reduce riscul de excitare în perioada de inducție, eutanasia trebuie să fie efectuate într-o zonă liniștită.

La cabaline și bovine, trebuie să fie utilizată premedicație cu un sedativ adecvat pentru a produce sedare profundă înainte de eutanasia și o metodă alternativă de eutanasia trebuie să fie disponibilă.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

- Calea de administrare intravenoasă trebuie să fie calea de ales și trebuie efectuată o sedare adecvată în cazul în care se consideră necesar de către medicul veterinar. Pentru cabaline și bovine premedicație este obligatorie.

În cazul în care este imposibilă administrarea intravenoasă și doar ca urmare a sedării profunde, produsul poate fi administrat pe cale intracardiacă în toate speciile menționate. Alternativ, numai pentru animale mici, administrarea pe cale intraperitoneală poate fi utilizată, după sedare corespunzătoare.

- În caz de administrare accidentală la un animal care nu a prezentat pentru eutanasia, măsuri cum ar fi respirație artificială, administrarea de oxigen și utilizarea de analepticele sunt adecvate.

- Ingestia de animale eutanasiate de către alte animale poate conduce la intoxicație, anestezie și chiar moarte. Barbituricele sunt de asemenea extrem de stabile la temperatura de gătit. Din cauza riscului de intoxicație animale eutanasiate cu produsul medicinal veterinar nu trebuie să fie hrană pentru alte animale, dar trebuie să fie eliminate în conformitate cu legislația națională și într-un mod în care alte animale nu pot avea acces la carcase.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Pentobarbital este un hipnotic și un sedativ puternic și astfel, potențial toxic la om. Acesta poate fi absorbit sistemic prin piele și prin înghițire. O atenție deosebită trebuie să fie acordată pentru a se evita ingestia accidentală și auto-injecția.

În caz de auto-injecție accidentală, ingestie sau scurgerii pe piele sau în ochi, solicitați sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. NU conduceți deoarece poate apare sedare.

În caz de auto-injecție accidentală, solicitați asistență medicală de URGENȚĂ, consiliere medicală a serviciului de otrăvire cu barbiturice.

În caz de scurgeri pe piele, se spală pielea expusă imediat după expunere cu o cantitate mare de apă.

În caz de contact cu ochii, clătiți imediat cu multă apă proaspătă și cereți sfatul medicului.

În caz de ingestie, se spală gura și se solicită imediat asistență medicală.

La manipularea acestui produs trebuie să fie purtate mănuși de protecție impermeabile.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la pentobarbital trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar sau să administreze cu atenție produsul.

Sfaturi pentru medic: Concentrația de pentobarbital în acest produs este de așa natură încât injectarea accidentală sau ingerarea de cantități mici de 1 ml la oamenii adulți pot avea efecte grave asupra SNC. O doză de sodiu pentobarbital de 1g

(echivalent cu 2,5 ml de produs) a fost raportată a fi fatală la oameni. Tratamentul de susținere trebuie să fie cu terapie intensivă adecvată și menținerea respirației.

Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Spasme musculare minore pot apărea după injectare.

Moartea poate fi întârziată dacă injecția este administrat perivascular sau în organe/țesuturi cu o capacitate de absorbție redusă. Barbituricele pot fi iritante atunci când sunt administrate perivascular.

Pentobarbitalul de sodiu are capacitatea de a provoca excitare în perioada de inducție. Premedicația/ sedarea reduce semnificativ riscul de a avea excitare în perioada de inducție.

Foarte ocazional una sau mai multe respirații pot apare după stopul cardiac. În această etapă, animalul este deja în moarte clinică.

4.7 Utilizare în perioada de gestație sau lactație

Dacă eutanasia este necesară, produsul poate fi utilizat la animalele gestante sau care alăptează.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Atunci când un animal agresiv este supus eutanasiei, este recomandată premedicația cu un sedativ mai ușor de administrat (pe cale orală, subcutanată sau intramusculară).

Deși premedicație cu sedative poate întârzia efectul dorit al produsului ca urmare a funcției circulatorii scăzute acest lucru nu poate fi observat din punct de vedere clinic, deoarece substanțele depresante ale SNC (opioide, α_2 agoniști adrenergici, fenotiazine etc.) de asemenea pot crește efectul pentobarbitalului.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

O doză de 140 mg/kg, echivalent cu 0,35ml/kg, este considerată suficientă pentru toate căile de administrare indicate.

Calea de administrare intravenoasă este calea de ales și trebuie efectuată o sedare adecvată în cazul în care se consideră necesar de către medicul veterinar. Pentru cabaline și bovine premedicație este obligatorie.

Atunci când administrarea intravenoasă este dificilă și doar ca urmare a sedării profunde sau anesteziei, produsul poate fi administrat pe cale intracardiacă.

Alternativ, numai pentru animale mici, administrarea pe cale intraperitoneală poate fi folosită, dar doar după o sedare corespunzătoare.

Injecția intravenoasă la animale de companie trebui să fie efectuată cu o rată de injecție continuă până la pierderea cunoștinței.

La cabaline și bovine, pentobarbitalul trebuie să fie injectat rapid.

Dopul nu trebuie perforat de mai mult de 20 de ori.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu este cazul.

4.11 Timp de așteptare

Trebuie luate măsuri adecvate pentru a se asigura că carcasele animalelor tratate cu acest produs și produsele secundare ale acestor animale nu trebuie să intre în lanțul alimentar și nu sunt folosite pentru consumul uman sau animal.



5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: **barbiturice**
Codul veterinar ATC: **QN51AA01**

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Pentobarbitalul de sodiu este un derivat oxibarbiturat de acid barbituric. Barbituricele deprimă întregul sistem nervos central, dar, cantitativ, diverse zone sunt afectate în mod diferit fiind un produs hipnotic și sedativ puternic. Efectul imediat este starea de inconștiență și de anestezie profundă, urmată la doze mari, de, depresia rapidă a centrului respirator. Oprirea respirației și încetarea rapidă a acțiunii inimii conduce la moartea rapidă.

5.2 Particularități farmacocinetice

Când este injectat în fluxul sangvin, barbituricele ionizează, gradul de ionizare depinde de constanta de disociere a agentului și pH-ul sângelui. Barbiturice se leagă cu proteinele plasmatiche, formând un echilibru de substanță legată și liberă în sângele circulant. Penetrarea celulară poate avea loc doar cu formula nedisociată. După penetrarea celulei, disocierea apare din nou și are loc legarea substanței de organele intracelulare.

Nu au fost descrise modificări ale țesutului datorate penetrării celulare și legării intracelulare. În general, efectele asupra țesuturilor pot fi clasificate ca directe și indirecte. În general, aceste efecte sunt subtile și puțin se știe cu privire la acestea.

După utilizarea intracardiacă inconștiența este aproape imediată și stopul cardiac urmează în termen de 10 de secunde.

După utilizare intravenoasă inconștiența urmează în 5 -10 secunde după finalizarea administrării.

Moartea urmează 5 - 30 secunde mai târziu. Intraperitoneal, eutanasia se realizează în 3 - 10 minute (din cauza depresiei centrul respirator, animalul poate fi în moarte clinică înainte de stop cardiac).

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Alcool benzilic (E1519)
Patent Blue V (E131)
Etanol (96 la suta)
Propilen glicol
Apă pentru preparate injectabile

6.2 Incompatibilități

nu se amesteca cu alte medicamente.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se congela.

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din sticlă incoloră de tip II cu 100 ml, dop din cauciuc bromobutilic gri și capsă din aluminiu.

Flacon din sticlă incoloră de tip II cu 250 ml, dop din cauciuc bromobutilic gri și capsă din aluminiu.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Le Vet B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Olanda

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI / REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

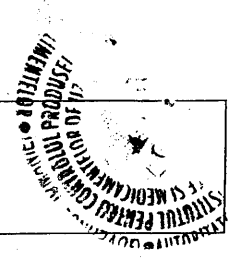
10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Administrare numai de către un medic veterinar.
Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară .

INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon din sticlă



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Euthasol vet. 400 mg / ml, soluție injectabilă
Pentobarbital de sodiu

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Pe ml:

Substanță activă:

Pentobarbital (sub formă de sare de sodiu) 362,9 mg
(Echivalent cu 400 mg pentobarbital de sodiu)

3. FORMA FARMACEUTICĂ

soluție injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici, rozătoare, iepuri, bovine, ovine, caprine, cabaline și nură.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Eutanasi

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Tim de așteptare: citiți prospectul.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Injectarea accidentală este periculoasă - CITIȚI prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună / anul}

După desigilare / deschidere, se va utiliza până la ...

Depul nu trebuie perforat de mai mult de 20 de ori.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se congela.

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR
NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

**13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU
REȘTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

„Numai pentru uz veterinar” - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENȚIUNEA "A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA □ I VEDEREA COPIILOR"

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

**15. NUMELE SI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZATIEI DE
COMERCIALIZARE**

Le Vet B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Olanda

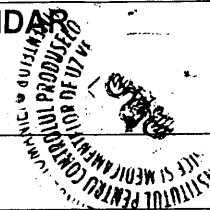
16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie {număr}

INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**Euthasol vet. 400 mg / ml, soluție injectabilă
Pentobarbital de sodiu**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Pe ml:

Substanța activă:Pentobarbital (sub formă de sare de sodiu) 362,9 mg
(Echivalent cu 400 mg pentobarbital de sodiu)**Excipienți:**Alcool benzilic (E1519) 20 mg
Patent Blue V (E131) 0,01 mg**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

5. SPECII TINTĂ

Câini, pisici, rozătoare, iepuri, bovine, ovine, caprine, cabaline și nură.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Eutanasiere

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Timp de așteptare: Carcasele animalelor tratate cu acest produs și produsele secundare ale acestor animale nu trebuie să intre în lanțul alimentar.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

entobarbitalul este potențial toxic la om. Acesta poate fi absorbit sistemic prin piele și prin înghițire.

- La manipularea acestui produs trebuie să fie purtate mănuși de protecție impermeabile.
- Evitați ingerarea accidentală și auto-injectarea.
- În caz de auto-injectare accidentală, ingestie sau scurgerii pe piele sau în ochi, solicitați sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.
- NU conduceți deoarece poate apare sedare.
- Pentru avertismente complete pentru utilizator, a se vedea prospectul.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {luna / anul}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

După desigilare / deschidere, se va utiliza până la ...

Dopul nu trebuie perforat de mai mult de 20 de ori.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se congela.

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Eliminare: citiți prospectul.

13. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" SI CONDITII SAU RESTRICTII PRIVIND ELIBERAREA SI UTILIZAREA, după caz

„Numai pentru uz veterinar” - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENȚIUNEA "A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA SI VEDEREA COPIILOR"

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

15. NUMELE SI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

Le Vet B.V.

Wilgenweg 7

3421 TV Oudewater

Olanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie {număr}

PROSPECT

Euthasol vet. 400 mg / ml, soluție injectabilă



1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorului autorizației de comercializare:

Le Vet B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Olanda

Producător pentru eliberarea seriei:

Produlab Pharma B.V.
Forellenweg 16
4941 SJ Raamsdonksveer
Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Euthasol vet. 400 mg / ml, soluție injectabilă

Pentobarbital de sodiu

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

Pe ml:

Substanță activă:

Pentobarbital (sub formă de sare de sodiu) 362,9 mg
(Echivalent cu 400 mg pentobarbital de sodiu)

Excipienți:

Alcool benzilic (E1519) 20 mg
Patent Blue V (E131) 0,01 mg

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Eutanasi

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza pentru anestezie.

6. REACTII ADVERSE

Spasme musculare minore musculare pot apărea după injectare.

Moartea poate fi întârziată dacă injecția este administrat perivascular sau în organe / țesuturi cu o capacitate de absorbție redusă. Barbituricele pot fi iritante atunci când sunt administrate perivascular.

Pentobarbitalul de sodiu are capacitatea de a provoca excitare în perioada de inducție. Premedicația/ sedarea reduce semnificativ riscul de a avea excitare în perioada de inducție.

Foarte ocazional una sau mai multe respirații pot apare după stopul cardiac. În această etapă, animalul este deja în moarte clinică.

7. SPECII TINTĂ

Câini, pisici, rozătoare, iepuri, bovine, ovine, caprine, cabaline și nură.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

O doză de 140 mg/kg, echivalent cu 0,35ml/kg, este considerată suficientă pentru toate căile de administrare indicate.

Calea de administrare intravenoasă este calea de ales și trebuie efectuată o sedare adecvată în cazul în care se consideră necesar de către medicul veterinar. Pentru cabaline și bovine premedicație este obligatorie.

Atunci când administrarea intravenoasă este dificilă și doar ca urmare a sedării profunde sau anesteziei, produsul poate fi administrat pe cale intracardiacă.

Alternativ, numai pentru animale mici, administrarea pe cale intraperitoneală poate fi folosită, dar doar după o sedare corespunzătoare.

Injecția intravenoasă la animale de companie trebuie să fie efectuată cu o rată de injecție continuă până la pierderea cunoștinței.

La cabaline și bovine, pentobarbitalul trebuie să fie injectat rapid.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Injecția intravenoasă de pentobarbital are capacitatea de a provoca excitații în perioada de inducție la mai multe specii de animale de aceea trebuie efectuată o sedare adecvată dacă se consideră necesar de către medicul veterinar. Trebuie luate măsuri pentru a se evita administrarea perivasculară (de exemplu, prin utilizarea unui cateter intravenos).

Calea de administrare intraperitoneală poate provoca o creștere a perioadei de apariție a acțiunii cu un risc crescut de excitare în perioada de inducție. Administrarea intraperitoneală trebuie să fie folosite numai în urma sedării adecvate. Trebuie luate măsuri pentru a se evita administrarea în splină sau organe / țesuturi, cu capacitate de absorbție redusă. Această cale de administrare este adecvată numai pentru animale mici.

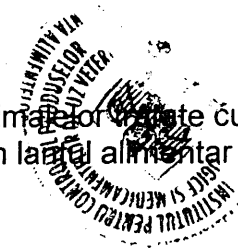
Injecția intracardiacă se folosește numai în cazul în care animalul este puternic sedat, inconștient sau anesteziat.

Pentru a reduce riscul de excitare în perioada de inducție, eutanasia trebuie să fie efectuate într-o zonă liniștită.

La cabaline și bovine, trebuie să fie utilizată premedicație cu un sedativ adecvat pentru a produce sedare profundă înainte de eutanasiere și o metodă alternativă de eutanasiere trebuie să fie disponibilă.

10. TIMP DE ASTEPTARE

Trebuie luate măsuri adecvate pentru a se asigura că carcasele animalelor contaminate cu acest produs și produsele secundare ale acestor animale nu intră în lanțul alimentară și nu sunt folosite pentru consumul uman sau animal.



11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A nu se congela.

A nu se utiliza după data de expirare marcată pe flacon după EXP.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Dopul nu trebuie perforat de mai mult de 20 de ori.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale

- Calea de administrare intravenoasă trebui să fie calea de ales și trebuie efectuată o sedare adecvată în cazul în care se consideră necesar de către medicul veterinar.

Pentru cabaline și bovine premedicație este obligatorie.

În cazul în care este imposibilă administrarea intravenoasă și doar ca urmare a sedării profunde, produsul poate fi administrat pe cale intracardiacă în toate speciile menționate. Alternativ, numai pentru animale mici, administrarea pe cale intraperitoneală poate fi utilizată, după sedare corespunzătoare.

- În caz de administrare accidentală la un animal care nu a prezentat pentru eutanasiere, măsuri cum ar fi respirație artificială, administrarea de oxigen și utilizarea de analepticele sunt adecvate.

- Ingestia de animale eutanasiate de către alte animale poate conduce la intoxicație, anestezie și chiar moarte. Barbituricele sunt de asemenea extrem de stabile la temperatura de gătit. Din cauza riscului de intoxicație animale eutanasiate cu produsul medicinal veterinar nu trebuie să fie hrană pentru alte animale, dar trebuie să fie eliminate în conformitate cu legislația națională și într-un mod în care alte animale nu pot avea acces la carcase.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Pentobarbital este un hipnotic și un sedativ puternic și astfel, potențial toxic la om. Acesta poate fi absorbit sistemic prin pielea și prin înghițire. O atenție deosebită trebuie să fie acordată pentru a se evita ingestia accidentală și auto-injectarea.

În caz de auto-injectare accidentală, ingestie sau scurgerii pe piele sau în ochi, solicitați sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. NU conduceți deoarece poate apare sedare.

În caz de auto-injectare accidentală, solicitați asistență medicală de URGENTĂ, consiliere medicală a serviciului de otrăvire cu barbiturice.

În caz de scurgeri pe piele, se spală pielea expusă imediat după expunere cu o cantitate mare de apă.

În caz de contact cu ochii, clătiți imediat cu multă apă proaspătă și cereți sfatul medicului.

În caz de ingestie, se spală gura și se solicită imediat asistență medicală.

La manipularea acestui produs trebuie să fie purtate mănuși de protecție impermeabile.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la pentobarbital trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar sau să administreze cu atenție produsul.

Sfaturi pentru medic: Concentrația de pentobarbital în acest produs este de așa natură încât injectarea accidentală sau ingerarea de cantități mici de 1 ml la oamenii adulți pot avea efecte grave asupra SNC. O doză de sodiu pentobarbital de 1g (echivalent cu 2,5 ml de produs) a fost raportată a fi fatală la oameni. Tratamentul de susținere trebuie să fie cu terapie intensivă adecvată și menținerea respirației.

Utilizarea în timpul gestației sau lactației

Dacă eutanasia este necesară, produsul poate fi utilizat la animalele gestante sau care alăptează.

Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Atunci când un animal agresiv este supus eutanasiei, este recomandată premedicația cu un sedativ mai ușor de administrat (pe cale orală, subcutanată sau intramusculară).

Deși premedicație cu sedative poate întârzia efectul dorit al produsului ca urmare a funcției circulatorii scăzute acest lucru nu poate fi observat din punct de vedere clinic, deoarece substanțele depresante ale SNC (opioide, α_2 agoniști adrenergici, fenotiazine etc.) de asemenea pot crește efectul pentobarbitalului.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu este cazul.

Incompatibilități

A nu se amesteca cu alte medicamente.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI SAU MATERIALELOR NEUTILIZATE DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse medicinale veterinare trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Flacon din sticlă incoloră de tip II cu 100 ml, dop din cauciuc bromobutilic gri și capsă din aluminiu.

Flacon din sticlă incoloră de tip II cu 250 ml, dop din cauciuc bromobutilic gri și capsă din aluminiu.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.